

(2,000円) 大

特 許 原

昭和 50 年 5 月 12 日

特許庁長官 斎 縣 英 雄 殿

1. 発明の名称

シャーニッドが外 セソカウ 新規なビロリジン誘導体の製造法

2. 発 明 者

住所 福岡県集上郡吉富町大字広雄 1336

氏名小谷明司

(はか 1 名)

3. 特許出願人

 住 所
 大阪市東区平野町 3 丁目35番地

 名 称
 吉 富 製 薬 株 式 会 社 代表者 田 坂 元 祈

4. 代 理 人 〒541

住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35番地 吉 宿 製 薬 株 式 会 社 内

氏名 弁理士(6630) 高宮城



5. 添付書類の目録

(1) 明 細 書 1 通(2) 委 任 状 1 通

(3) 特許顧副本 1 通

方式音

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 51-131875

④公開日 昭51. (1976) 11. 16

②特願昭 50-56475

②出願日 昭ぬ. (1976) よ. /2

F查請求 **未請求**

(全4頁)

庁内整理番号

5921 44

6855 44 7043 44

5921 44

52日本分類

16 E363 30 G133,21

30 HIII . 5

(51) Int. C1².

CO70403/0411 A61K 31/417

(c070403/04

CO10203/14 CO10235/26)

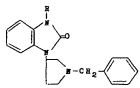
5 ton

1. 発明の名称

新規なピロリジン誘導体の製造法

2 特許請求の範囲





[式中見は日、低級アルキル、アラルキル、アリ

 \sim ルまたは $-A-K < \frac{R^1}{R^2}$ で表わされる基を示す。

とこで A は低級アルキレンを、 R ¹ , R ² は属ー

または異なる低級アルキルを示すか、あるいは

R ¹ ,R ² は隣接する窒素原子とともに複素環を

形成する基を示す。〕

で表わされる化台物を脱ペンジル反応に付すこと

を特徴とする、一般式

〔式中.R は前記と同義。 〕

で安わされるピロリジン誘導体の製造法。

1. 発明の群細な説明

本発明は、一般式

【式中RはH、低級アルキル、アラルキル、アリールまたは $-A-H < {R^1 \over R^2}$ で表わされる基を示す。 ことでAは低級アルキレンを、 R^1 , R^2 は同一または異なる低級アルキルを示すか、あるいは R^1 , R^2 は隣接する窒素原子とともに複業環を 形成する基を示す。〕

で表わされる新規なビロリジン誘導体の製造法化 関する。

上配の定義において、より具体的には、低級アルキルとはメチル、エチル、プロビル、イソプロビル、イソプロビル、イソプロビル、アチル、第三プチル、第三プチルなどを、アラルキルとはペンジル、フェネチル、αーメチルペンジルなどを、アリールとはフェールなどを、低級アルキレンとはエチレン、プロビレン、トリメチレン、1ーメチルトリメチレン、2ーメチルトリメチレン、2ーメチルトリメチレンはでいるとを、複葉環とはピロリジン、ピペリジン、4ーメチルピペラジン、4ー(2ーヒドロキシエチル)ピペラジン、モルホリンなどを示す。

一般式(I)の化合物は、本発明に従つて、一 般式

水素化ホウ素カリウム、ギ酸、ホルマリンなど) による磁ペンジル反応。

たとえば、市販の5~20%ハラジタム活性検 を用いる場合には、次の反応条件下に鋭ペンジル 反応は実施される。

反応圧力:常圧

水柴頭:水柴

反応益度:室量をいし100℃の範囲

反応答误:水、アルコール(メタノール、エタノ ール、プロパノール、イソプロパノー ルなど)、エーテル(ジエチルエーテ ル、テトラヒドロフランジオキサンな ど)、酢酸などの単一あるいは最合落

触媒使用量:原料の数%~数十%(重量)

反応時間: 故時間~数十時間

R O II O O (II)

〔式中Rは前記と同義。〕

で表わされる化合物を脱ペンジル反応化付すこと ・ により製造される。

本発明でいう脱ペンジル反応とは、それ自体は 常法である次の反応を包含する。

(4)金鋼酸媒(ラネーニンケル、パラジタム酸媒、 白金酸媒などであり、これらは、括性炭、セライト、炭酸パリタム、絹などの担体に吸着させた形 紙で用いてもよく、また酸化物、ハロゲン化物な どのような化合物として用いてもよい)を用いる 常圧または加圧下の水素化反応(水素源としては、 気体水素、ヒドラジン、水素化ホウ素ナトリタム、

(ロ)ハロゲン化シアン (たとえばブロムシアン)に よる歳ペンジル反応。

レパペンゼン、トルエンなどの溶媒中、一般式(I) の化合物に、アルコキシカルボニルクロリドある いはペンジルオキシカルボニルクロリドを反応さ せて、一般式

「式中 R は 前 配 と 同 義を、 F は ア ルキル (メチル、
エチル、 イソブチルなど) またはペンジルを示す。〕
で表わされる化合物とし、ついで化合物 (①) を
酸またはアルカリにより加木分解するか、あるいは F が ペ
レジルの 場合には、(小で述べた水素化反応により、

特開昭51-131875 (3)

またはハロゲン化水素糖《事化水素糖、ヨウ化水 業敵など)で処理することにより、目的化合物(I) に導く方法。

なお、(4)の場合には、一般式(I)の原料化合物は 塩酸塩、硫酸塩、しゆう酸塩、マレイン酸塩、酢 酸塩などの塩の形で用いてもよい。

反応終了後、目的物は遊離塩基として、塩酸、 硫酸、リン脚などとの無機酸塩として、またはマ レイン酸、コハク酸、しゆう酸、酒石酸、クエン **餘、パラトルエンスルホン酸、メケンスルホン酸** などとの有機破塩として単攤精製される。

かくして得られる一般式(1)の化合物およびその 塩は、たとえば鎮痛作用、中枢神経作用などを有 し、医薬として、また医薬品の中間体として有用 である。

以下に実施例を示して、本発明を具体的に説明

するが、本発明の範囲はこれらのみに限定される のではない。

夹面侧 1.

1-ペンジルー3-(1-ペンジルー3-ピロ リジニル)ペンズイミダゾリンー 2 ーオン 1 6.0 gを80%エタノール150世に加え、腰塩酸を 加えて塩酸塩としたのち、5%パラジウム鉄業 3.0 gを加え、60~70℃で、常圧下、水米中 で3時間かくはんした。反応液を口過し、機縮し た。 残悩物を水200 世に溶解し、20%水酸化. ナトリウム水溶液でアルカリ性とし、分離する油 状物をペンゼン 100 4で3回抽出する。有機層 を合せて芒硝で脱水後減圧下に濃縮する。残留す ス層昔柏状物(12g)を酢酸エチル500 dに 溶解し、計算量のエタノール塩酸を加えると、無 色の1-ペンジルー3-(3-ピロリジニル)ペ

ンズイミダゾリンー2ーオン・塩酸塩108gが 得られる。酸点142~147℃。イソプロパノ ールから再結晶すると、触点145~141℃を 示す。

実施例 2

1-(1-ペンジルー3-ピロリジニル)ペン ズイミダゾリンー 2 ーオン 7.3 gを 8 0 %エタノ ール2504亿加え、機塩酸を加えて塩酸塩とし たのち、5%パラジウム炭素20gを加え、60 ~10℃で、常圧下、水業中で5時間かくはんし た。反応液を濃縮した。残留物を水200mlに烙 解し、重炭酸ナトリウムで中和した。水層をクロ ロホルム 5 0 せで 2 回抽出したのち、水層を完全 に減圧下機縮する。快留物をイソプロパノール 100 4で熱時3回抽出する。室温に一夜放置し、 ロ過し、機能すると、絞カツ色アメ状物 LOgを

得る。本品に酢酸エチル少量を加えると結晶化す る。イソプロピルエーテル100日でよく洗い、 ロ取すると、触点109~111Cの無色結晶状 の1-(3-ピロリジニル)ペンズイミダゾリン - 2 - オン 3.7 gが得られる。本品を熱酢酸エチ ルにとかし、しゆう酸で次解した酢酸エチルを加 えると、しゆう酸塩が沈殿する。離点214~ 2 1 5 (分解)の無色結晶。イソプロパノールか ら再結晶すると、破点 2 2 2~2 2 で (分解) を示した。

間様にして次の化合物が得られる。

◎1-メチルー3-(3-ピロリジニル)ペンズ イミダゾリンー2ーオン、塩砂塩の砂点206~

◎1-フェニルー3-(3-ピロリジニル)ベン ズイミダゾリンー2ーオン、塩酸塩の輸点208

特開 昭51-131875 (4)

◎ 1 - (3 - ビベリジノブロビル) - 3 - (3 -

◎1−フェネチル−3−(3−ピロリジニル)ペ

ピロリジニル)ベンズイミダゾリンー2ーオン、

代理人弁理士 高宮城

ンズイミダゾリンー2ーオン、

◎1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-(

3ーピロリジニル) ペンズイミダゾリンー 2 ーオ

⑥1-(2-ジメチルアミノエチル)-3-(3

ーピロリジニル) ペンズイミダゾリンー 2 ーオン、

◎1-(3-モルホリノブロピル)-3-(3-

ピロリジェル)ペンズイミダゾリンー2ーオン、

◎ 1 - 〔2 - {4-(2-ヒドロキシエチル)-

1-ピペラジニル}エチル]-3-(3-ピロリ

ジェル)ペンズイミダソリンー2ーオン、

◎1-〔3-(4-メチル-1-ピペラジニル)

プロビル] - 3 - (3 - ピロリジニル) ペンズイ

ミダゾリンー 1ーオン

6. 前記以外の発明者

カッシオアがジャナガ 大分県中部市大字上宮氷 980 番地の 5

氏 名